## (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



## 

## (43) 国際公開日 2002 年12 月19 日 (19.12.2002)

**PCT** 

## (10) 国際公開番号 WO 02/100833 A1

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: C07D 231/56, A61K 31/416, 31/453, 31/4535, 31/454, 31/46, A61P 9/00, 9/10, 9/12, 13/02, 13/12, 15/00, 15/08, 19/08, 25/28, 27/02, 27/06, 29/00, 31/04, 31/18, 35/00, 37/02, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP02/05609

(22) 国際出願日:

2002 年6 月6 日 (06.06.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-176826

2001年6月12日(12.06.2001) JP

特願 2001-398992

2001年12月28日(28.12.2001) J

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 住友 製薬株式会社 (SUMITOMO PHARMACEUTICALS COMPANY, LIMITED) [JP/JP]; 〒541-8510 大阪府 大 阪市 中央区道修町 2 丁目 2 番 8 号 Osaka (JP).

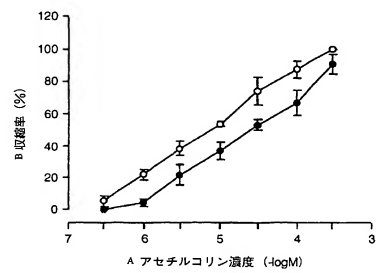
(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 今崎 尚士 (IMAZAKI,Naonori) [JP/JP]; 〒564-0053 大阪府 吹田市 江の木町18-22-902 Osaka (JP). 北野 正史 (KI-TANO,Masafumi) [JP/JP]; 〒569-0081 大阪府 髙槻市宮野町9-12-102 Osaka (JP). 大橋 尚仁 (OHASHI,Naohito) [JP/JP]; 〒569-1020 大阪府 髙槻市 髙見台6-5

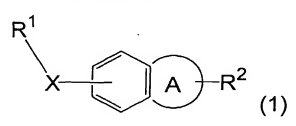
/続葉有/

(54) Title: Rho KINASE INHIBITORS

(54) 発明の名称: Rhoキナーゼ阻害剤



A.... ACETYLCHOLINE CONCENTRATION (-logM) B.... CONTRACTION (%)



(57) Abstract: Compounds represented by the general formula (1) or prodrugs thereof or medicinally acceptable salts of both are useful as remedies for diseases in which Rho kinase participates: (1) wherein one to four groups represented by the general formula: R1-X- are present and may be the same or different from each other; A is a saturated or unsaturated five-membered heterocycle; X is a single bond, -N(R3)-, -O-, -S-, or the like; R1 is hydrogen, halogeno, nitro, carboxyl, substituted or unsubstituted alkyl, or the like; R2 is hydrogen, halogeno, nitro, carboxyl, substituted or unsubstituted alkyl, or the like; and R3 is hydrogen, substituted or unsubstituted alkyl, or the like.

WO 02/100833 A1